This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

						**
¥.						
			- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
				ý.	7.	
	*:					
		140				
						ò
:						
a.t.						
	*		9.0°			
						<u> </u>

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出版公司番号

特開平9-208584

(43)公開日 平成9年(1997)8月12日

(51)Int.Q.4	###2号	庁内並理番号	ΡI			扶稿表示值所
CO7D 471/04	107		C07D4	71/04	107	E
A61K 31/445	ABF		A61K S	31/445	ABF	
	ADA				ADA	
	AEM				AEM	
C 0 7 D 215/46			C 0 7 D 21	5/46		•
			審查請求	未制求	開家項の数10	OL (全 18 页)
(21)出版書号	**** 8-13113		(71)出版人	0001085	i43	•
				テルモ	ECAH:	
(22)出版日	平成8年(1996) 1月	329 B		東京都	会区種ヶ谷27	T日44巻1号
			(72)発明者			
		•		神寒川川	· L足例上部中并向	「井ノ口1500番娘
				テルモダ	泛色社内	
			(72)発明者	石井 竹	庆	
				神歌川男	足板上部中井町	井ノ口1500番地
				テルモ制	50余社内	
			(72) 克明音	西田 仁	•	
				神永川県	足柄上事中井町	井ノ口1500番地
				テルモ等	式会社内	
						最終實际較く

(54) 【発明の名称】 アミド酵専体、およびそれを合有する医薬製剤、および合成中間体

(57)【要約】

【課題】抗ヒスタミン効果及び好酸球浸潤抑制効果を有し、即時型及び運発型のアレルギー反応を強く抑え、特にアトビー性皮膚炎の治療に有効な新規化合物を得る。 【解決手段】下記式で示される新規アミド誘導体、およ びそれを含有する医薬製剤、および新規アミド誘導体の 合成中間体。式中、Xは水素原子またはハロゲン原子を 示し、mは1から9の整数を、nは2から12の整数を 示す。 【化1】

*【化1】

【特許請求の範囲】

【請求項1】下記式「で示されるアミド誘導体。

$$N - (CH_2) = -CONH - (CH_2) = -N$$

$$N - (CH_2) = -CONH - (CH_2) = -N$$

$$N - (CH_2) = -CONH - (CH_2) = -N$$

$$N - (CH_2) = -CONH - (CH_2) = -N$$

$$N - (CH_2) = -CONH - (CH_2) = -N$$

式I中、Xは水素原子またはハロゲン原子を表わし、m は1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。 【請求項2】請求項1に記載のアミド誘導体を含有する 医薬製剤。

【請求項3】下記式!!で示される合成中間体。 【化2】

式川中、X'はハロゲン原子を表わし、mは1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。

【請求項4】下記式II'で示される合成中間体。 【化3】

$$\frac{1}{H^2C} = CH COMH - (CH^2) u - M$$

式!!'中、nは2から12の整数を示す。 【請求項5】下記式!!!で示される合成中間体。 【化4】

式III中、nは2から12の整数を示す。 【請求項6】下記式IVで示される合成中間体。 【化5】

式IV中、nは2から12の整数を示す。 【請求項7】下記式Vで示される合成中間体。 【化6】

式V中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐額を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐額を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素数1~8で分岐鏡を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐鏡を有してもよいハロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミドを形成する。nは2か612の整数を示す。

【請求項8】下記式VIで示される合成中間体。 【化7】

式VI中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐 質を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐 領を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12 でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換 基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~ 12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ 置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルボニル 基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコキ シカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環 上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有しても よいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、

50 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト

キシ電視差を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から12の整数を示す。

【請求項9】下記式VIIで示される合成中間体。 [化8]

式VII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐 10 領を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐 鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12 でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換 基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~ 12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ 置検基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐値を有してもよいアルコキシカルボニル 基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコキ シカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環 上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ宣検基を有しても 20 よいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト キシ面検基を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から12の整数を示す。

【請求項10】下記式VIIIで示される合成中面体。 【化9】

式VIII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分 岐崎を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分 岐崎を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~1 2でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ萱 換茶を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1 ~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキ シ萱娘基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭 素数1~8で分岐値を有してもよいアルコキシカルボニ ル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコ キシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン 環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有して もよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト キシ面検蓋を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から12の整数を示す。

【発明の詳細な説明】

[00011

【発明の属する技術分野】本発明は、好酸球浸潤抑制作 用および抗ヒスタミン作用を有し、アトピー性皮膚炎な 50 【0004】また、本発明の化合物と類似した化合物が

どの治療剤として有用な新想なアミド誘導体、およびそ れを含有する医薬配剤、および合成中間体に関する。 [0002]

【従来の技術】アトビー性皮膚炎の治療には、母来上り 基本的にステロイド剤の外用と抗ヒスタミン剤あるいは **抗アレルギー剤の内服が行われており、その他、途略作** 療法、アレルゲン(ダニ・食物)除去療法、PUVA (ソラレンー長波長紫外差照針) 療法、細菌ワクチン管 法などが試みられている。しかし、いずれも決め手とな るものではなく、特にステロイド外用剤は、切れ味は良 いが長期連投による皮膚の萎縮・毛細血管拡張・細紅・ 紫斑・易逸染性などの副作用が問題となっている。最 近、アトピー性皮膚炎治療の方向はステロイドからサイ トカイン療法に向かいつつある(中川秀巳、臨床免疫、 27 [supple 16] 597-602, 1995, 小林祥 子ら、臨床免疫、27 [supple 16] 603-609. 1995)。アトビー性皮膚炎患者においては、Th 1 ヘルパー細胞とTh 2ヘルパー細胞のパランスの不均衡 すなわちTh2種配長位の状態にあり、Th2種酸から のインターロイキンー4やインターロイキンー5などの サイトカインの産性増大の結果、好酸球等の炎症機能の 分化・場所・浸潤を増強し炎症が激起されるという影が 有力となっている。従って、Th 2個監修位を抑制する インターフェロンや免疫抑制剤などが配みられている が、まだ、効果や副作用の点で満足できる結果が得られ ていない。

【0003】一般に、感作されたヒトの皮膚に抗原を投 与すると投与直接と4~8時間後に最大となり24~4 8時間持続する皮膚反応が生じる。前者を即時型反応、 30 検者を避免型アレルギー反応と呼ぶ。特に避免型反応は 唯息を含むアレルギー疾患の病態と密接な関係があると 指摘されている。運発型反応のメカニズムは永らく不明。 であったが、今日ではIgE-配滑線勘が関与する!型 アレルギー反応における時間的に遅れた相、すなわち 1 ate phase reaction of the type I allersyであり、T h2ヘルパー細胞・好酸球が深く関わっていると考えら れるようになった(風沢元博、臨床免疫、27(5)。 564-574、1995)。このように、アトピー住 皮膚炎は即時型と遅発型の両アレルギー反応が関与する 疾患であり、遅発型反応の発症メカニズムも単一ではな いと考えられるため、単に配清細胞からのケミカルメデ ィエーター遊離阻害剤や拮抗剤、あるいは炎症細胞浸潤 抑制剤の単独使用では効果が不十分である。それゆえ、 アトビー性皮膚炎の治療には肥清雑配から遊離するケミ カルメディエーナーのうち特に重要なヒスタミン (ヒス タミンは即時型だけでなく一部運発型にも関与) と選発 型反応に関与することが知られている好職球漫画の両方 を抑制する必要があるがそのような化合物は提示されて いない

ある.

[0006]

[0007]

【化101

10 発明は以下の通りである。

薬的に許容しうる酸付加塩である。

* 【発明が解決しようとする課題】従って本発明は、十分

な抗ヒスタミン作用および**好触球浸透抑制作**用を併せ持

ち、アトピー性皮膚炎における主としてヒスタミン関与

による即時型アレルギー反応と好散球及びヒスタミン関

与の遅発型アレルギー反応の関方の反応を抑える新規な

化合物およびそれを含有する医薬製剤を提供することに

【課題を解決するための手段】上記の課題を解決する本

(1) 下記式「で示されるアミド鉄導体、およびその医

幾つか公知となっている。例えば、1 - 置換-1 H - イ ミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン類として は、抗ウイルス剤である1-イソブチル-1H-イミダ ゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン (イミキモド) を始めとしていくつか知られている(欧州特許第145 340号、米国特許第4689338号、米国特許第4 698348号、米国特許第4929624号、欧州特 許第385630号、米国特許第5346905号 等)。しかしながら、それらには抗ヒスタミン作用及び **折散球浸潤抑制**作用は開示されていない。また、4 ー (ジフェニルメトキシ) -1 -ピペリジンアルカン酸類 は特勝平3-264562号に開示されているが、好酸 球浸潤抑制作用は記載されていない。

[0005]

$$N - (Ci_{\underline{i}}) = -CONH - (CH_{\underline{i}}) = -N$$

$$N - (Ci_{\underline{i}}) = -CONH - (CH_{\underline{i}}) = -N$$

$$N - (Ci_{\underline{i}}) = -CONH - (CH_{\underline{i}}) = -N$$

$$N - (Ci_{\underline{i}}) = -CONH - (CH_{\underline{i}}) = -N$$

$$N - (Ci_{\underline{i}}) = -CONH - (CH_{\underline{i}}) = -N$$

$$N - (Ci_{\underline{i}}) = -CONH - (CH_{\underline{i}}) = -N$$

$$N - (Ci_{\underline{i}}) = -CONH - (CH_{\underline{i}}) = -N$$

$$N - (Ci_{\underline{i}}) = -CONH - (CH_{\underline{i}}) = -N$$

【0008】式I中、Xは水素原子またはハロゲン原子 を表わし、mは1から9の変数を、nは2から12の姿 数を示す。

【0009】(2)上記(1)に記載のアミド誘導体を 合有する医薬製剤である。

【0010】(3)下記式川で示される式」のアミド語 導体を合成するための合成中間体である。

[0011]

【化11】

$$X' - (CH_2) = -CONH - (CH_2) = -N$$

NH. (II)

【0012】式II中、X'はハロゲン原子を表わし、m は1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。 【0013】(4)下記式II'で示される式Iのアミド族 導体を合成するための合成中間体である。

[0014]

【化12】

【0015】式II'中、nは2から12の整数を示す。 【0016】(5)下記式川で示される式」のアミド族 導体を合成するための合成中間体である。

*[0017]

【化13】 **(III)**

30 【0018】式III中、nは2から12の整数を示す。 【0019】(6)下記式IVで示される式Iのアミド詩 導体を合成するための合成中間体である。

[0020]

【0021】式IV中、nは2から12の整数を示す。 【0022】(7)下記式Vで示される式Iのアミド誘導 体を合成するための合成中間体である。 [0023]

【化15】

【0024】式V中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1

~8で分岐鏡を有してもよいアルカノイル基、炭素数1 ~8で分岐鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素 数1~12でペンゼン理上ハロゲン、ニトロあるいはメ トキシ置換券を有してもよいフェニルアルカノイル基、 炭素数1~12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるい はメトキシ宣検基を有してもよいフェノキシアルカノイ ル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシ カルボニル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよいい ロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12で ベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換差 10 を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示 す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあ るいはメトキシ電機器を有してもよい芳香族環状イミド を形成する。nは2から12の整数を示す。

【0025】(8)下記式VIで示される式Iのアミド鉄 媒体を合成するための合成中間体である。

[0026]

【化16】

【0027】式VI中、Rが水素のとき、R'は、炭素数 1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数 1~8で分岐値を有してもよいハロアルカノイル基、炭 素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいは メトキシ軍機基を有してもよいフェニルアルカノイル 差、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあ ノイル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよいアルコ キシカルボニル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよ いハロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~1 2でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ筐 換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を 示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロ あるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミ ドを形成する。 nは2から12の整数を示す。

【0028】(9)下記式VIIで示される式1のアミド語 導体を合成するための合成中間体である。

[0029]

【化17】

【0030】式VII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数 1~8で分岐鏡を有してもよいアルカノイル基、炭素数 1~8で分岐値を有してもよいハロアルカノイル基、炭 50

素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいは メトキシ世換基を有してもよいフェニルアルカノイル 差、炭素数1~12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあ るいはメドキシ電検蓋を有してもよいフェノキシアルカ ノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコ キシカルボニル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよ いいロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~1 2でペンゼン様上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ雷 検基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を 示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロ あるいはメトキシ置換蓋を有してもよい芳香族取状イミ ドを形成する。nは2から12の整数を示す。

8

【0031】(10)下記式VIIIで示される式Iのアミ 下誘導体を合成するための合成中間体である。

[0032]

【化18】

20

【0033】式VIII中、Rが水素のとき、R'は、炭素 数1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルカノイル基。 炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるい はメトキシ置検基を有してもよいフェニルアルカノイル 基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあ るいはメトキシ世検基を有してもよいフェノキシアルカ ノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコ るいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカ 30 キシカルボニル基、炭紫数1~8で分岐鏡を有してもよ いいロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~1 2でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ習 検蓋を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を 示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロ あるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミ ドを形成する。nは2から12の整数を示す。

> 【0034】式V、式VI、式VIIにおけるR、R'はアミ ノ基の保護差であり、好適には、アセチル、プロピオニ ル、ピバロイル、ベンゾイル、メトキシカルボニル、エ 40 トキシカルボニル、iso-ブトキシカルボニル、tert-**ブトキシカルボニル、ベンジルオキシカルボニル、フタ** ルイミドなどが挙げられる。

【0035】式1の化合物の医薬的に許容しうる酸付加・ 塩としては、塩酸、臭化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸、 酢酸、乳酸、マレイン酸、フマル酸、クエン酸、リンゴ 酸、酒石酸、シュウ酸、メタンスルホン酸、p-トルエ ンスルホン酸などの塩が挙げられる。これらは常法によ り買製される。

[0036]

【発明の実施の形態】本発明の式「で示される新規なア

10

x

【0038】工程(1)において、出発物質である式IX 40※【0039】工程(2)において、ニトロ基の差元は違 の2.4ージクロロー3ーニトロキノリンは公知物質で あり、ガブリエルの方法 (Chem.Ber.,1918,51,1500) 等 によって合成することができる。また、式はのアルキレ ンジアミンのモノアミノ保護体も公知の方法 (Synth. Co maum., 1990, 20, 2559, J. Ned. Chem., 1988, 31, 898, J. Or g. Chem., 1981, 46, 2455、J. Amer. Chem. Soc., 1941, 63, 852 等)によって合成することができる。 式IXと式Xの化合 特の反応は、適当な溶媒(好ましくはトリエチルアミン やピリジンのような塩基性溶媒) 中で加熱することによ って行なわれ、式VIIIの化合物を得ることができる。 ※50

当な溶媒(好ましくはアルコール)中で、鉄粉一塩酸あ るいは塩化すず[11]によって0℃から還流温度で行うこ とができる。また、パラジウムや白金触媒存在下水素に よる接触還元によっても式VIIの化合物を得ることがで ea.

【0040】工程(3)において、式VIIの化合物をト リアルキルオルトホルメートと加熱するか、ギ酸金属塩 存在下半酸中で加熱することによって、式VIの化合物を 得ることができる。

【0041】工程(4)において、式VIの化合物のアミ

ノ保護基の脱保護反応は、保護基の種類に応じて適当な 反応条件を選択することができる。たとえば、保護基が tertープトキシカルボニル (Boc)の場合は適当な管 媒中トリフルオロ酢酸で、ペンジルオキシカルボニル (2)の場合は真化水業一酢酸を選択することによって 式IVの化合物を得ることができる。

【0042】工程(5)において、適当な溶媒中ペンジルアミンと加熱するか、無溶媒で過剰のペンジルアミンと加熱することによって式Vの化合物を得ることができる。

【0043】工程(6)において、オートクレープ(耐圧解製ポンベ)中で、アルコール溶媒中のアンモニアあるいは濃アンモニア水と加熱して反応させることによって、式IIIの化合物を得ることができる。

【0044】工程(7)において、炭素担体上の水酸化 パラジウムとともにカルボン酸(好ましくは、ギ酸)中 で加熱することによって式IIIの化合物を得ることがで きる。

【0045】工程(8)において、式口の化合物をハロアルカン酸とともに適当な溶媒(たとえば、N,Nージメチルホルムアミド)中、適当な糖合剤・糖合方法(たとえば、カルボジイミド、混合酸無水物法、酸クロライド法など)で糖合させることによって式口の化合物に導くことができる。また、ハロアルカン酸の代わりに、適当な脱離基(たとえば、メタンスルホニルオキシ、Pートルエンスルホニルオキシなど)で置換されたアルカン酸を用いてもよい。

【0046】工程(9)において、式XIの化合物は公知物であり、式IIあるいはII'の化合物とともに適当な溶媒(ペンゼン、トルエン、キシレン、N,Nージメチルホルムアミド、メタノール、エタノール、nープロパノール、イソプロパノールなど)中加熱することによって式Iの化合物を得ることができる。またこの時、適当な塩基(たとえば、炭酸水素ナトリウム、炭酸カリウム、トリエチルアミンなど)を用いてもよい。

【0047】本発明の式Iで示されるアミド誘導体及びその医薬的に許容される酸付加塩は、アトビー性皮膚炎治療剤として経口及び非経口に哺乳動物に投与することができる。経口投与に用いる薬剤組成物の利形は、錠剤、カプセル剤、散剤、細粒剤、顆粒剤、懸濁剤、乳剤、液剤、シロップなどが挙げられる。非経口投与に用いる剤形は、注射剤、坐剤、吸入剤、点膜剤、点鼻剤、軟膏、クリーム、ローション、貼付剤などが挙げられる。いずれの利形においても、調製の際に適当な医薬・製剤的に許容しうる添加物を用いることができる。添加物としては、賦形剤、結合剤、滑沢剤、崩壊剤、希釈剤、風味剤、着色剤、溶解剤、悪潤剤、乳化剤、保存剤、緩鬱剤、等張化剤、軟膏基剤、オイル、溶解補助剤、吸収促進剤、接着剤、噴霧剤などが挙げられる。【0048】式1の化合物及びその酸付加塩は、好まし

12 くは軟膏、ローション、クリームなどの経皮投与のため の製剤の形をとる。

【0049】式Iの化合物及びその酸付加度は、好酸球 浸潤抑制作用及び抗ヒスタミン作用を示すことから、そ れらの作用が効果を及ぼす他の疾患、たとえばアレルギ 一性鼻炎、じん麻疹、喘息などに有用であることが示唆 される。

[0050]

【実施例】次に、本発明を実施例によってさらに評値に 0 説明する。なお、実施例にて合成した化合物の分光学的 データは、IRスペクトルは日本分光IR-810、1 H-NMRスペクトルは Varian Unity 400 NMR Appara tus により過定した。

【0051】(実施例1)

4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) アロピルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリンの合成2.4-ジクロロ-3-ニトロキノリン0.19g(0.768mol)及びN-(ベンジルオキシカルボニル)-1.3-プロパンジアミン0.16g(0.768mol)

- 20 をトリエチルアミン5al中、70℃に加熱して1時間接 丼した。トリエチルアミンを減圧下割去した後、塩化メ チレンに溶解し、水洗、乾燥(MgSO4)後、溶媒を 減圧下留去した。残液をシリカゲルカラムクロマトグラ フィーに付し、nーヘキサン一間酸エチル(2:1v/ v) 溶出面分により、4-[3-(ベンジルオキシカル ボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロ-3-ニ トロキノリン0.27g(0.651mol)を食色粉末と して得た。このものの分光学的データは以下の通りであ る。
- 30 [0052] H-NMR (CDC1s) & (ppm): 1.
 79 (2H,m), 3.35 (4H,m), 5.02 (1
 H,br), 5.18 (2H,s), 7.15 (1H,b
 r), 7.37 (5H,m), 7.57 (1H,t,J=8.
 OHz), 7.73 (1H,t,J=7.8Hz), 7.90
 (1H,d,J=8.4Hz), 8.21 (1H,d,J=8.
 OHz)

【0.053】(実施例2)

3-アミノー4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリンの合成
40 4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリン0.27g(0.651mmol)をメタノール10mlに溶解し、濃塩酸1ml及び飲粉0.22g(0.390mmol)を加え室温で2時間撹拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液にあけ、酢酸エチルで抽出し、食塩水で洗浄、乾燥(NazSO4)後、溶媒を減圧下暫去した。残疾をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-メタノール(300:1v/v)溶出面分により、3-アミノー4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミ50ノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリン0.12g・

(0.312mol)を微黄色粉末として得た。このもの の分光学的データは以下の通りである。

[0054] H-NMR (CDC1s) δ (ppm): 1. 76 (2H,m), 3.30 (2H,m), 3.42 (2 H, q, J = 6.3Hz), 4.21(2H, bs), 4.44(1H,br), 4.92 (1H,br), 5.16 (2 H.s), 7.30-7.39 (5H,m), 7.46 (2 H.m), 7.89 (2H,m)

【0055】(実施例3)

ル]-4-200-1H-イミダゾ[4,5-c]キノ リンの合成

3-アミノー4-[3-(ベンジルオキシカルポニルア ミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリン0.12 g(0.312mol)にトリエチルオルトホルメートO. 52al (3.12moi) を加え、100℃に加熱して3. 5時間撹拌した。反応液を減圧下過糖して、1-[3,-(ペンジルオキシカルボニルアミノ) アロビル] -4-クロロー1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン0.12 g (0.304 moi) を淡黄色団体として得た。このも のの分光学的データは以下の通りである。

[0056] H-NMR (CDC1:) & (ppm): 2. 24 (2H,m), 3.36 (2H,q,J=6.4版), 4.67 (2H,t,J=7.0Hz), 4.95 (1H,b)r), 5.14 (2H,s), 7.31-7.39 (5H, m), 7.62(1H,t,J=7.8Hz), 7.71(1H, t, J=7.8Hz), 8.09(1H,s), 8.13(1H,d,J=8.4Hz), 8.21 (1H,d,J=8. 4Hz)

【0057】(実施例4)

1-(3-アミノプロピル)-4-クロロ-1H-イミ グゾ [4.5-c]キノリン・酢酸塩の合成

1-[3-(ベンジルオキシカルポニルアミノ) アロビ ル] -4-クロロー1H-イミダゾ [4.5-c] キノ リン0.12g(0.304mol)に真化水素一酢酸[3 3%] 3㎡を加え、室温で1.5時間撹拌した。反応液 を減圧下減縮し、残渣に1 N-水酸化ナトリウム水溶液 及び食塩水を加えクロロホルムで5回抽出した。乾燥 (NatSO4) 後溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメ 40 タノールー32%酢酸(12:6:1v/v)溶出面分に より、1-(3-アミノアロビル)-4-クロロー1H ーイミダゾ [4,5ーc]キノリン・酢酸塩6 0g (0. 187 mol)を淡黄色固体として得た。このものの分光 学的データは以下の通りである。

[0058] 1 H-NMR (CD2OD) δ (ppm) : 1. 94 (3H,s), 2.39 (2H,m), 3.12 (2 H, t, J = 7.8 Hz), 4.82 (2H, t, J = 7.2 Hz)z), 7.70(2H.m), 7.97(1H.d.J=8. 0 Hz), 8.27 (1 H.d. J = 8.0 Hz), 8.41

(1H,s) 【0059】(実施例5)

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ[4.5 -c]キノリン-4-アミンの合成

14

1-(3-アミノアロビル)-4-クロロ-1H-イミ グゾ [4,5-c]キノリン・酢穀塩60×(0.187 amol)を耐圧頻製反応管に入れ、メタノール10ml及び 冷却下液体アンモニア5mlを加え、150℃に加熱して 1 晩撹拌した。反応液を減圧下濃糖し、残液を少量の水 1-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ) アロビ 10 に溶解し1 N-水酸化ナトリウム水溶液 0.5mlを加え た。析出物を沪取しエタノールから再結晶して、1-(3-アミノプロビル)-1H-イミダゾ[4.5c]キノリンー4ーアミン11mg(0.0455mmoi) を淡黄色綿状結晶(mp:243~245℃ (分解)) として得た。このものの分光学的データは以下の通りで ある.

> [0060] IR (KBr) cm1: 3320, 317 0.1650

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}) \delta (ppm): 1.93 (2)$ 20 H.m), 2.57 (2H.t.J=6.6Hz), 4.64 (2H, t, J=7.0Hz), 6.55(2H, s), 7.26(1H,t,J=7.2Hz), 7.44(1H,t,J=7.4版), 7.62(1H.d,J=8.0版), 8.12 (1H,d,J=8.0Hz), 8.19(1H,s)【0061】(実施例6) 4-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) プロビ

ルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリンの合成 2.4 - ジクロロー3 - ニトロキノリン0.59g(2. 4 1 mol)及びN-(tert-プトキシカルポニル)-30 1,3-プロパンジアミン0.42g(2.41mol)を トリエチルアミン10ml中、70℃に加熱して1.5時 間撹拌した。減圧下トリエチルアミンを留去し、残渣を 塩化メチレンに溶解し、水洗、乾燥 (NazSO4) 後減 圧下減縮した。 残渣をメタノールでトリチュレートして デ取し、4 ー [3 ー (tert – ブトキシカルボニルアミ ノ) アロビルアミノ] ー2ークロロー3ーニトロキノリ ン0.61g(1.60mol)を黄色結晶(mp:159 ~161℃)として得た。このものの分光学的データは 以下の通りである。

[0062] IR (KBr) cm : 3310, 168 0.1580

¹H-NMR (CDC 1₂) δ (ppm) : 1.50 (9H, s), 1.77 (2H,m), 3.27 (2H,q,J=6. 1 Hz), 3.36 (2H,q,J=6.0Hz), 4.82 (1H,br), 7.37 (1H,br), 7.55 (1 H, t, J = 7.8 Hz), 7.72 (1 H, t, J = 7.7 H)z), 7.89 (1H,d,J=8.2Hz), 8.27 (1 H,d,J=8.4½)

【0063】(実施例7)

50 <u>3-アミノー4-[3-(tert-ブトキシカルボニルア</u>

ミノ) プロビルアミノ] -2-クロロキノリンの合成 4-[3-(tert-プトキシカルポニルアミノ) プロビ ルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリン0.27 g (0.70 mol) をエタノール7alに溶解し、塩化す · ず[II]・2水和物0.55g(2.45mol)を加え1 時間加熱運流した。冷却後反応液を2N-アンモニア水 にあけ、クロロホルムで2回抽出し、洗浄(食塩水)、 乾燥(NazSO)後、減圧下溶媒を留去した。残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ローヘキ サンー酢酸エチル (1:1v/v) 溶出面分により、3-アミノー4ー [3-(tert-プトキシカルボニルアミ ノ) プロピルアミノ] - 2-クロロキノリン0.15g (0.428mol)を淡黄色結晶として得た。このもの の分光学的データは以下の通りである。

 $[0064]^{1}H-NMR (CDC1_3) \delta (ppm) : 1.$ 49 (9H,s), 1.73 (2H,m), 3.29 (2 H.t.J=6.2Rz). 3.35 (2H.q.J=6.0Hz), 4.28 (2H,bs), 4.60 (1H,br), 4.75 (1H,br), 7.44 (2H,m), 7.87 (1H,d,J=7.6Hz), 7.94(1H,d,J=7.6Hz)

【0065】(実施例8)

<u>1-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノ)ア</u> ロピル]-4-クロロー1H-イミダゾ[4.5-c] キノリンの合成

3-アミノー4ー[3-(tert-ブトキシカルボニルア ミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリン0.15 g(0.428mol)にトリエチルオルトホルメート0. 36ml (2.14mmol)を加えて、100℃で2時間さ らに80℃で1晩撹拌した。反応混合物を減圧下過離 し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付 し、クロロホルムーメタノール(150:1~100: 1v/v) 溶出面分により、1-[3-(tert-ブトキシ カルポニルアミノ) プロピル] -4-クロロ-1H-イ ミグゾ [4,5-c]キノリン0.14g(0.388mo l) を白色粉末 (mp:155~156℃) として得 た. このものの分光学的データは以下の通りである. [0066] IR (KBr) cm1: 3380, 168 0.1520

¹H-NMR (CDC (3) δ (ppm): 1.47 (9H, s), 2.22(2H,m), 3.30(2H,q,J=6)4Hz), 4.68(2H,t,J=7.2Hz), 4.7(1H,br), 7.66 (1H,t,J=7.6Hz), 7.72 (1H, t, J = 7.6Hz), 8.09(1H, s), 8.16 (1H,d,J=8.4比), 8.21 (1H,d,J= 8.4Hz)

【0067】(実施例9)

1-(3-アミノアロビル)-4-クロロー1H-イミ ダゾ [4.5-c]キノリンの合成

ル] -4-クロロ-1H-イミダゾ [4.5-c]キノ リン50ag (0.139mol) を塩化メチレン3miに持 解し、トリフルオロ酢酸0.11ml (1.39mol) を加 え塩温で1日撹拌した。反応液を減圧下温糖し、浸油に 1 Nー水酸化ナトリウム水溶液 1 回及び全塩水を加え クロロホルムで5回抽出し、乾燥 (Naz SO4) 後減圧 下議職した。残渣をジエチルエーテル(塩化メチレンを 少量合む) でトリチュレートして折出物を沪取し、1-(3-アミノプロピル) -4-クロロー1H-イミグゾ 10 [4,5-c]キノリン14mg(0.0536mol)を白 色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の 通りである。

16

[0068] IR (KBr) cm¹:3400, 159 0.1510

H-NMR (CDC1:+CD:OD) & (ppm): 2. 06(2H,m), 2.72(2H,t,J=6.8k)2.98(2H,br), 4.64(2H,t,J=7.0H)z), 7.57(1H,t,J=7.6Hz), 7.61(1H,t,J=7.6Le), 8.03(1Hs), 8.05(1H,d,J=8.0kz), 8.11(1H,d,J=8.01年)

【0069】(実施例10)

<u>1-(3-アミノアロビル)-1H-</u>イミダゾ [4.5 <u>-c]キノリン-4-アミンの合成(その2)</u> 1-(3-アミノアロビル)-4-クロロー1H-イミ グゾ [4.5-c]キノリン14mg(0.0536mmol) を耐圧観視反応管に入れ、メタノール5回及び合却下液 体アンモニア3mlを加え、150℃に加熱して1機撹拌 した。反応液を減圧下濃縮し、残渣に1 Nー水酸化ナト 30 リウム水溶液 0.3 町を加え析出物を炉取して、1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダゾ[4.5c]キノリン-4-アミン8mg(0.0331mmol)を 得た。このものの物性値は、実施例5の化合物と一致し た.

【0070】(実施例11)

4-ベンジルアミノ-1-[3-(tert-ブトキシ カルボニルアミノ) プロピル] -1 H-イミダン[4. <u>5ーc]キノリンの合成</u>

1 - [3-(tert-プトキシカルポニルアミノ) プロピ 40 ル]-4-クロロ-1H-イミグゾ[4.5-c]キノ リン30mg (0.0831mml) にベンジルアミン1ml を加え、150℃に加熱して3時間撹拌した。 減圧下過 利のペンジルアミンを留去し、1 N-塩酸と食塩水を加 え塩化メチレンで2回抽出した。有機相を飽和炭酸水素 ナトリウム水溶液で洗浄し、乾燥(NazSO4)後、減 圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィーに付し、 クロロホルムーメタノール (15 0:1v/v) 溶出面分により、4 -ベンジルアミノー1- [3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) プロピ 1-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) プロピ 50 ル]-1H-イミグゾ [4.5-c]キノリン35mg

(0.0811 mol)を白色粉末 (mp:171~17 2.5℃)として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0071] IR (KBr) cm^{-1} : 3330, 170 0, 1590, 1540 $^{1}H-NMR$ (CDC l_3) δ (ppm): 1.46 (9H, s), 2.18 (2H, m), 3.25 (2H, m), 4. 57 (2H, t, J=7.0Hz), 4.64 (1H, b r), 4.95 (2H, d, J=5.2Hz), 6.05 (1H, br), 7.26-7.36 (4H, m), 7.4 7 (2H, d, J=7.6Hz), 7.51 (1H, t, J=

7.6Hz), 7.82 (1H,s), 7.92 (2H,t,J

【0072】(実施例12)

=8.0Hz

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミグゾ [4,5-c]キノリン-4-アミンの合成(その3)
4-ペンジルアミノー1-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)プロビル]-1H-イミグゾ [4,5-c]キノリン30mg(0.0695mmol)をギ酸3mlに溶解し、水酸化パラジウムー炭素[20%]0.1g20を加え1日加熱環流した。反応液を浐過し減圧下溶媒を留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノールー32%酢酸(6:3:1v/v)溶出面分より目的物の酢酸塩を得、アルカリ処理で結晶をデ取し、1-(3-アミノアロビル)-1H-イミグゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン7mg(0.0290mol)を数褐色粉末として得た。このものの物性値は、実施例5の化合物と一致した。

【0073】(実施例13)

<u>4ー [4ー (tertープトキシカルボニルアミノ) ブチル</u> アミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリンの合成 2.4-ジクロロー3-ニトロキノリン0.72g(2. 97mol)及びN-(tert-プトキシカルボニル)-1.4-ジアミノブタン0.56g(2.97mol)をト リエチルアミン12回中、70℃に加熱して1.5時間 撹拌した。減圧下濃縮し、残渣を塩化メチレンに溶解 し、水洗、乾燥(MgSO4)後、減圧下溶媒を留去し た。 残渣を n ーヘキサンージエチルエーテル (1:1v/ v) でトリチュレートして沪取し、4-[4-(ter tープトキシカルボニルアミノ) ブチルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリン0.97g(2.46mol) を黄色粉末 (mp:125~126.5℃) として得 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0074] IR (KBr) cm : 3340, 328 0, 1680, 1540, 1520 ¹H-NMR (CDC I₂) δ (ppm) : 1.46 (9H, s), 1.63(2H,m), 1.78(2H,m), 3. 19(2H,q,J=6.4Hz), 3.47(2H,q,J=6.1Hz), 4.68 (1H,br), 6.41 (1H,b

r), 7.52(1H.t, J=7.7版), 7.74(1 H.t, J=7.8版), 7.91(1H.d, J=8.4H z), 8.11(1H.d, J=8.4版) 【0075】(実施例14) 3-アミノー4- [4-(tert-プトキシカルボニルア ミノ) プチルアミノ] -2-クロロキノリンの合成

18

ミノ) ブチルアミノ] -2-クロロキノリンの合成 4-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル アミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリン0.5g (1.27mol) をエタノール13mlに溶解し、塩化す

10 ず[II]・2水和物1.0g(4.43mol)を加え1時間加熱運流した。反応液を2Nーアンモニア水にあけ、クロロホルムで2回抽出し、洗浄(食塩水)、乾燥(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去した。残迹をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、nーヘキサン一能酸エチル(2:1v/v)落出面分により目的物を集め、溶媒留去後ジエチルエーテルでトリチュレートして、3ーアミノー4ー[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)ブチルアミノ]-2-クロロキノリン0.12g(0.329mol)を橙色結晶として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

【0076】IR (KBr) cm¹: 3270, 168 0, 1540, 760 ¹H-NMR (CDC1₃) & (ppm): 1.44 (9H, s), 1.64 (4H,m), 3.17 (2H,q,J=6. OHz), 3.27 (2H,t,J=6.6Hz), 3.89 (1H,br), 4.15 (2H,bs), 4.59 (1 H,br), 7.47 (2H,m), 7.77 (1H,d,J=7.6Hz), 7.89 (1H,d,J=7.2Hz) 【0077】(実施例15)

30 <u>1-[4-(tert-プトキシカルボニルアミノ) プチル]-4-クロロ-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリンの合成</u>

3-アミノー4-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)ブチルアミノ]-2-クロロキノリン0.14g(0.384mmol)にトリエチルオルトホルメート0.32ml(1.92mmol)を加え、100℃に加熱して1晩撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノール(150:1~100:1v/v)溶出画分により、1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)ブチル]-4-クロロー1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン0.12g(0.321mmol)を淡橙色粉末(mp:148~150℃)として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。
【0078】IR(KBr)cm²:1695.1510

[0078] IR (KBr) cm⁻¹: 1695, 1510

¹H-NMR (CDC l₃) δ (ppm): 1.42 (9H,
s), 1.62 (2H,m), 2.06 (2H,m), 3.
21 (2H,q,J=6.4Hz), 4.58 (1H,b
r), 4.65 (2H,t,J=7.4Hz), 7.66 (1

50 H,t,J=7.2Hz), 7.72 (1H,t,J=7.6H

z), 8.02(1H,s), 8.13(1H,d,J=8. 4Hz), 8.21(1H,d,J=8.2Hz) 【0079】(実施例16)

<u>1-(4-アミノブチル)-4-クロロー1H-イミグ</u> ゾ[4.5-c]キノリンの合成

1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)ブチル]-4-クロロ-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン0.10g(0.267emol)を塩化メチレン6mlに常評し、トリフルオロ部数0.21ml(2.67emol)を加え室温で1晩慣拌した。反応液を減圧下過離し、残渣に1N-水酸化ナトリウム水溶液2ml及び食塩水を加えてクロロホルムで5回抽出し、乾燥(NaxSO4)後減圧下過糖した。残渣をジエチルエーテル(塩化メチレンを少量含む)でトリチュレートして析出物をデ取し、1-(4-アミノブチル)-4-クロロ-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン45mg(0.164emol)を淡性色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の違りである。

[0080] IR (KBr) cm^{-1} : 3400, 295 0, 1670, 1520, 1360 $^{1}H-NMR$ (CDC1:) δ (pps): 1.51 (2H, m), 1.96 (2H, m), 2.66 (2H, t, J=7.2Hz), 3.03 (2H, bs), 4.53 (2H, t, J=7.4Hz), 7.56 (1H, t, J=7.4Hz), 7.6 0 (1H, t, J=7.5Hz), 7.97 (1H, s), 8.02 (1H, d, J=6.4Hz), 8.04 (1H, d, J=6.4Hz)

【0081】(実施例17)

1-(4-アミノブチル) -1H-イミダゾ [4.5c]キノリン-4-アミンの合成

1-(4-アミノブナル)-4-クロロー1H-イミダ ゾ[4.5-c]キノリン40mg(0.146mol)を耐 圧開製反応管に入れ、メタノール8ml及び合却下液体ア ンモニア4mlを加え、150℃に加熱して1吨撹拌し た。反応液を減圧下減縮し、残渣を少量の水に溶解し、 1 Nー水酸化ナトリウム水溶液0.5 mlを加えた。析出 物をデ取しエタノールから再結晶して、1-(4-アミ ノブチル) -1H-イミグゾ [4,5-c] キノリンー 4-アミン14mg (0.0548mol)を淡黄緑色結晶 (mp:227~230.5℃(分解))として得た。 このものの分光学的データは以下の違りである。 [0082] IR (KBr) car1: 3340, 318 0. 1650, 1530, 1400 ¹H-NMR (DMSO-de) δ (ppm): 1.30 (2 H.br), 1.39 (2H,m), 1.89 (2H, m), 2.55(2H,t,J=6.8版), 4.59(2 H, t, J=7.0Hz), 6.56(2H,bs), 7.26(1H,t,J=7.4Hz), 7.44(1H,t,J=7.7Hz), 7.62(1H,d,J=8.0Hz), 8.05(1H,d,J=8.0Hz), 8.19(1H,s)

【0083】(実施例18)

4-ペンジルアミノ-1-[4-(tert-プトキシカル ポニルアミノ) ブチル]-1H-イミケン[4.5c]キノリンの合成

20

1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル]-4-クロロ-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン70g(0.187mol)にペンジルアミン2gを加え、150℃に加熱して3時間撹拌した。減圧下過剰のペンジルアミンを習去し、1N-塩酸及び食塩水を加りえ塩化メチレンで2凹抽出した。有機層を飽和炭酸水準ナトリウム水溶液で洗浄し、乾燥(Na2SO4)後、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-メタノール(150:1v/v)溶出面分により、4-ペンジルアミノー1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)ブチル]-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン79g(0.177mol)を白色粉末(mp:151~153.5℃)として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

- 20 [0084] IR (KBr) cm⁻¹: 3380, 331 0, 2930, 1680, 1595, 1540, 124 5, 1160 ¹H-NMR (CDCl₂) δ (ppm): 1.42 (9H, 8), 1.58 (2H,m), 2.02 (2H,m), 3. 18 (2H,m), 4.55 (2H,t,J=7.4Hz), 4.55 (1H,br), 4.95 (2H,d,J=5.6Hz), 2), 6.03 (1H,t,J=5.6Hz), 7.23-7. 36 (4H,m), 7.47 (2H,d,J=7.6Hz), 7.51 (1H,t,J=7.8Hz), 7.75 (1H,
 - 8), 7.90 (2H, d, J=8.0hz) 【0085】 (実施例19) 1-(4-アミノブチル) -1H-イミグゾ [4.5-c] キノリン-4-アミンの合成 4-ペンジルアミノー1- [4-(tert-ブトキシカル ボニルアミノ) ブチル] -1H-イミグゾ [4.5-c] キノリン67mg (0.150mol) をギ酸5mlに溶解し、水酸化パラジウムー炭素 [20%] 0.15gを加え2日間加熱運流した。反応液を沪遏し、減圧下溶媒を智去した検残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノールー32%所動
- 40 ーに付し、クロロホルムーメタノールー32%計載 (6:3:1v/v)溶出面分より目的物の計数塩を得、 アルカリ処理して固体を沪取し、1-(4-アミノブチル)-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-ア ミン14mg(0.0548mmol)を散褐色粉末として得た。このものの物性値は、実施例17の化合物と一致した。

【0086】(実施例20)

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンアセチル]アミノ]アロビル]-1H-イミダゾ 50 [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成

a) クロロ酢酸0.10g(1.1mol)及び1-(3 -アミノプロピル)-1H-イミダゾ [4.5-c]キ ノリン-4-アミン0.24g(1mol)をN,N-ジメ チルホルムアミド30alに軽温し、1-(3-ジメチル) アミノプロピル) -3-エチルカルポジイミド・塩酸塩 (EDCI) 0.29g (1.5mol) を加えて返還で1 晩憶拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで1回、 クロロホルムーメタノール (10:1v/v) で3回抽出 した。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥(NazSOi) **後、減圧下海媒を留去して、1-[3-[(クロロアセ 10** チル) アミノ] プロピル] -1H-イミダゾ [4.5c]キノリン-4-アミンの租生成権を得た。この化合 物は不安定なため、精製セプに次の反応に用いた。 【0087】b) a)で得られた1-[3-[(クロ ロアセチル) アミノ] プロピル] ー1 Hーイミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミンの租生成物をエタ ノール5mlに溶解し、4 - (ジフェニルメトキシ) ピペ リジン・塩酸塩O.14g(0.472mol)及び炭酸水 素ナトリウム48mg (0.566mol)を加え、7時 間加熱通流した。不溶物を沪通して除き、沪液を減圧下 20 減縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー に付し、クロロホルムーメタノール(30:1~20: 1v/v) 溶出面分により、1-[3-[[4-(ジフェ ニルメトキシ) -1-ピペリジンアセチル] アミノ] ア ロビル]-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン-4 ーアミン20mg(0.0364mmol)を淡黄色非晶質と して得た。このものの分光学的データは以下の通りであ [0088] IR (KBr) cm-1:3320, 165 0, 1525, 1070, 700 ¹H-NMR (CDC 1₂) δ (ppm): 1.70 (2H, m), 1.86 (2H,m), 2.19 (2H,m), 2. 27(2H, t, J = 10.4Hz), 2.74(2H,m), 2.98 (2H.s), 3.39 (2H,q,J=6. 5Hz), 3.45(1H,m), 4.54(2H,t,J=7.0Hz), 5.49(1H.s), 5.60(2H.b)s), 7.21-7.36 (10H,m), 7.38 (1 H.t.J=7.2Hz), 7.51(1H,t,J=7.7Hz), 7.82 (1H,d,J=8.2kz), 7.89 (1 H.s).7.90(1H.d.J=8.0Hz)【0089】(実施例21) 1-[3-(アクリルアミノ) プロピル]-1H-イミ グゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成 1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダゾ [4,5] -c] キノリン-4-アミンO.24g(1smol)をN. N-ジメチルホルムアミド3 Omiに動演し、アクリル酸 75µl(1.1 mol)及び1-(3-ジメチルアミノア ロピル)-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29 g(1.5mol)を加え室温で3.5時間撹拌した。反応 液に水を加え、クロロホルムで1回、クロロホルムーメ 50 4 (1H,d,J=8.4kz), 8.68 (1H,br)

22 タノール(10:1 v/v)で4回放出した。有機層を食 塩水で洗浄し、乾燥(NarSO4)後、減圧下溶媒を留 去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに 付し、クロロホルムーメタノール (8:1v/v) 落出面 分により目的物を集め、搭媒習去後少量のクロロホルム でトリチュレートして矛取し、1-[3-(アクリルア ミノ) プロピル] -1 H-イミダゾ [4.5-c] キノ リンー4ーアミン0.14g(0.474mol)を微黄色 粉末 (mp:173~175℃) として得た。 このもの の分光学的データは以下の通りである。 [0090] IR (KBr) cm1: 3330, 320 0, 1630, 1525 1H-NMR (CDC13) δ (ppm): 2.25 (2H, m), 3.47 (2H, q, J=6.5Hz), 4.61 (2 $H, t, J = 7.0 \pm 0$, 5.47(2H, bs), 5.7(1H,br), 5.71 (1H,d,J=10.4Rz). 6.09 (1H, dd, J=16.8, 10.4Hz), 6.32 (1H,d,J=16.8版), 7.33 (1H,t,J= 7.6版), 7.53 (1H.t.J=7.8版), 7.83 (1H,d,J=8.4Hz), 7.92(1H,s), 7.93(1H,d,J=8.2Hz)【0091】(実施例22) 1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ <u>リジンプロバノイル] アミノ] プロピル] - 1 H - イミ</u> グゾ [4.5-c]キノリンー4ーアミンの合成 1-[3-(アクリルアミノ)プロピル]-1H-イミ ダゾ [4.5-c] キノリン-4-アミン0.12g (0.406mol)をエタノール10mlに溶解し、4-(ジフェニルメトキシ) ピペリジン・塩酸塩0.13g (0.427mol)及び炭酸水素ナトリウム38ms(0. 447mol)を加え、1晩加熱運流した。不溶物を沪湯 して除さ、沪液を逮縮し、残渣をアルミナカラムクロマ トグラフィーに付した。クロロホルムーメタノール(4 0:1v/v) 溶出面分により目的物を集め、溶媒質去後 エーテルでトリチュレートしてデ取し、1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペリジンプロ パノイル] アミノ] プロピル] -1H-イミダゾ [4. 5-c]キノリン-4-アミン75mg(0.133mm) 1) を微黄色粉末 (mp:178~182℃) として得 40 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0092] IR (KBr) cm1: 3330, 320 0, 1640, 1530, 1080, 700 'H-NMR (CDC1s) δ (ppm): 1.61 (2H. m), 1.84 (2H,m), 2.13 (2H,m), 2. 20(2H.m), 2.38(2H.t.J=6.0Hz), 2.54(2H,t,J=6.0Hz), 2.74(2H,m), 5.48 (1H,s), 7.21-7.54 (11 H,m), 7.51 (1H,t,J=7.7k), 7.83 (1H.d.J=8.4Hz), 7.91 (1H.s), 7.9

【0093】(実施例23)

1-[4-(アクリルアミノ) ブチル] -1H-イミダ ゾ[4.5-c]キノリン-4-アミンの合成 1-(4-アミノブチル)-1H-イミダゾ[4,5-* c]キノリン-4-アミン0.26g(1mol)をN.N ージメチルホルムアミド30mlに緊張し、アクリル酸7 5μl (1.1 mol) 及び1-(3-ジメチルアミノプロ ピル) -3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29g (1.5mol)を加え室温で1晩撹拌した。反応液に水 を加え、クロロホルムで1回さらにクロロホルムーメタ 10 5.47 (1H,s), 7.21ー7.35 (11H, ノール (10:1v/v) で4回抽出した。有機層を食塩 水で洗浄し、乾燥(NatSO4)後、減圧下溶媒を留去 した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付 し、クロロホルムーメタノール(10:1~8:11/ v) 海出面分により、1-[4-(アクリルアミノ)ブ チル] -1H-イミグゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン90mg (O. 291mmol) を淡黄色粉末 (mp:176~178℃) として得た。このものの分 光学的データは以下の通りである。

[0094] IR (KBr) cm⁻¹: 3320, 320 0.1640,1530 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ (ppm) : 1.65 (211. m), 2.04 (2H,m), 3.40 (2H,q,J=6. 7Hz), 4.58 (2H,t,J=7.2Hz), 5.50 (2H,br), 5.52 (1H,br), 5.65 (1 H.d.J=10.2Hz),6.03 (1 H.d.d.J=16. 8. 10.4Hz), 6.27 (1H, d, J = 17.0H z), 7.33 (1 H, t, J = 7.6 Hz), 7.53 (1 H.t.J=7.7Hz), 7.83(1H.s), 7.83(1H,d,J=8.6Hz), 7.93 (1H,d,J=8.4Hz)

【0095】(実施例24)

1-[4-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ <u>リジンプロバノイル] アミノ] ブチル] -1H-イミダ</u> ゾ[4.5-c]キノリン-4-アミンの合成 1-[4-(アクリルアミノ)ブチル]-1H-イミダ ゾ[4.5-c]キノリン-4-アミン85mg(0.27 5mmol)をエタノール7mlに溶解し、4-(ジフェニル メトキシ) ピペリジン・塩酸塩88mg (0.288mm) 1)及び炭酸水素ナトリウム25mg(0.302mm))を 40 加え、1 晩加熱運流した。不溶物を沪通して除き、沪液 を流躍し、残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに 付した。 クロロホルムーメタノール (50:1v/v) 溶 出面分により目的物を集め、溶媒留去後エーテルでトリ チュレートして沪取し、1 - [4 - [[4 - (ジフェニ ルメトキシ) -1-ピペリジンプロパノイル] アミノ] ブチル] -1H-イミグゾ [4.5-c] キノリン-4 ーアミン48歳(0.0832mmol)を白色粉末(m p:174~176℃) として得た。 このものの分光学 的データは以下の通りである。

24 [0096] [R (KBr) car1: 3370, 310 0, 2950, 1640, 1530, 1090, 75

0.705

 $^{1}H-NMR$ (CDC12) δ (ppg): 1.48-1.6 3 (4H.m), 1.77 (2H.m), 2.01 (4H, a), 2.30(2H, t, J=6.0Hz), 2.44(2)H.t.J=6.0Hz), 2.63 (2H,m), 3.28 (2H, q, J=6.5Hz), 3.37(1H, m), 4.56(2H, t, J = 7.2Hz), 5.42(2H, bs).m), 7.51 (1H,t,J=7.7比), 7.81 (1 H.s), 7.82(1H.d,J=8.0lz), 7.92(1H.d.J=8.0Hz), 8.58 (1H,br)【0097】(実施例25) 1-[3-[[4-[(4-クロロフェニル)フェニル

メトキシ] -1-ピペリジンプロパノイル] アミノ] ア ロビル] -1H-イミダゾ [4.5-c] キノリン-4 一アミンの合成

1-[3-(アクリルアミノ)プロビル]-1H-イミ・^ 20 ダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン50mg(0.1 69mol)をエタノール5mlに溶解し、4-[(4-ク ロロフェニル) フェニルメトキシ] ピペリジン・塩酸塩 60mg (0.178mmol) 及び炭酸水素ナトリウム 16m g(0.186mol)を加えて1日加熱運流した。不溶物 を沪通した後、溶媒を留去し、残渣をアルミナカラムク ロマトグラフィーに付した。 クロロホルムーメタノール (40:1v/v)溶出面分により目的物を集め、溶媒留 去後エーテルでトリチュレートして沪取し、1-[3-[[4-[(4-クロロフェニル)フェニルメトキシ] 30 -1-ピペリジンプロバノイル] アミノ] プロピル] -1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン4 Ous (0.0669mol)を白色粉末 (mp:170~ 172.5℃) として得た。このものの分光学的データ は以下の通りである。

[0098] IR (KBr) cm 1:3320, 320 0, 2940, 1640, 1530, 1080 $^{1}H-NMR$ (CDC $_{13}$) δ (ppm) : 1.59 (2H, m), 1.81 (2H.m), 2.13 (2H.m), 2. 20(2H.m), 2.37(2H.t.J=6.0Hz), 2.54 (2H, t, J=5.8Hz), 2.72 (2H, m), 3.37 (2H,q,J=6.4Hz), 3.40 (1 H,m), 4.59 (2H,t,J=7.0E), 5.43(1H.s), 5.45 (2H.bs), 7.23-7.3 4(10H.m), 7.51(1H.t.J=7.6Hz). 7.83(1H,d,J=8.4Hz), 7.91(1H.s), 7.94 (1 H, d, J=8.4 Hz), 8.59 (1H,br)

【0099】(実施例26)

1-[3-(4-クロロルブタノイルアミノ) プロピ 50 N = 1H - 159Y [4.5 - c] + 111 - 4 - T

ミンの合成

1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダゾ [4.5 -c]キノリン-4-アミン0.24g(1mol)をN, N-ジメチルホルムアミド3 Oalに懸潤し、4-クロロ 酪酸O.11al(1.1mol)及び1-(3-ジメチルア ミノアロピル) -3-エチルカルポジイミド・塩酸塩 0.29g(1.5mol)を加え室温で1晩撹拌した。反 応液に食塩水を加え、酢酸エチルで3回抽出した。有機 層を食塩水で洗浄し、乾燥(NazSOs)後、減圧下溶 媒を留去した。 残渣をエーテルさらに水でトリチュレー 10 <u>1-「3-(5-クロロルペンタノイルアミノ)プロビ</u> トして沪取し、1-「3-(4-クロロルプタノイルア ミノ) プロピル] -1H-イミダゾ [4.5-c]キノ リン-4-アミン30mg (0.0867mmol) を液褐色 粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通 りである。

[0100] IR (KBr) cm-1:3330, 320 0, 1650, 1530 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.91-2. 04(4H,m), 2.26(2H,t,J=7.4hz),3.12(2H,q,J=6.2k), 3.64(2H,t)J=6.6比), 4.59(2H,t,J=6.8比), 6.58(2H,br), 7.26(1H,t,J=7.4H)z), 7.45(1H,t,J=7.8Hz), 7.62(1H, d, J=8.0Hz), 8.03(1H, d, J=7.6Hz), 8.05 (1H,br), 8.20 (1H,s) 【0101】(実施例27)

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンブタノイル] アミノ] プロピル] -1H-イミダ <u> Ý [4,5-c] キノリン-4-アミンの合成</u>

1-[3-(4-クロロルブタノイルアミノ)プロピ ル] -1 H-イミダゾ [4.5-c] キノリン-4-ア ミン25m(0.0722mol)、4ー(ジフェニルメ トキシ) ピペリジン・塩酸塩 4 4 mg (0.14 4 mol) 及び炭酸カリウム40mg (0.289mol)をN.Nージ メチルホルムアミド3回中で、100℃に加熱して8時 間撹拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで2回抽 出し、乾燥(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去した。 残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに付し、クロ ロホルム-メタノール (150:1~70:1v/v) 溶 出画分により目的物を集め、溶媒留去後エーテルでトリ チュレートして、1-[3-[[4-(ジフェニルメト キシ) -1-ピペリジンブタノイル] アミノ] プロピ ル] - 1 H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4-ア ミン15mg (0.0260mol)を白色粉末 (mp:1 58~162.5℃) として得た。このものの分光学的 データは以下の通りである。

[0102] IR (KBr) cm⁻¹: 3200, 164 0. 1530. 1070. 700

 $^{1}H-NMR (CDC1_{3}) \delta (ppm) : 1.62 (2H,$ m), 1.77 (4H,m), 2.10 (2H,m), 2.

19(2H.m), 2.29(2H.t, J=7.0Hz),2.34 (2H.t.J=6.4版), 2.69 (2H. m), 3.35 (2H, q, J=6.5kz), 3.40 (1 H,m); 4.58 (2H,t,J=7.0E), 5.45 (2H,bs), 5.47 (1H,s), 7.19-7.3 4 (11H.m), 7.51 (1H.t.J=7.7hz), 7.82(1H, t, J=8.4Rz), 7.92(1H.s), 7.93 (1H,d,J=8.2Hz) 【0103】(実施例28)

26

 ν] -1H- $4 \le 9$ $\sqrt{[4.5-c]} = 1$ $\sqrt{100}$ $\sqrt{1$ ミンの合成

1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダゾ[4.5 -c]キノリン-4-アミン0.32g(1.33mol) をN.Nージメチルホルムアミド40mlに懸濁し、5-クロロ古草酸O.15ml(1.46mol)及び1-(3-ジメチルアミノプロピル) -3-エチルカルポジイミド ・塩酸塩0.38g(1.99mol)を加え返還で1晩慣 拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで2回さらにク 20 ロロホルムーメタノール (10:1v/v)で2回抽出し た。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥(NazSO4)後、 溶媒を減圧下雷去した。残渣をエーテルでトリチュレー トして沪取し、1-[3-(5-クロロルペンタノイル アミノ) アロピル] ー1Hーイミグゾ [4,5ーc]キ ノリンー4ーアミンO.16g(0.445mmol)を談構 色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の 通りである。

[0104] IR (KBr) cm¹:3470, 329 0. 1650, 1525, 1395

- $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}) \delta (ppm) : 1.62 (2)$ H,m), 1.70 (2H,m), 2.00 (2H,t,J=7.0½), 2.12 (2H,t,J=7.4½), 3.12 (2H, q, J=6.3Hz), 3.62(2H, t, J=6.2hb), 4.59 (2H, t, J=6.9hb), 6.61 (2H,bs), 7.26(1H,t,J=7.6Hz), 7.45(1H,t,J=7.8Hz), 7.63(1H,d,J=8.4hz), 7.98 (1H,br), 8.04 (1H,d, J=8.2Hz), 8.21 (1H,s) 【0105】(実施例29)
- 1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンペンタノイル] アミノ] プロピル] -1H-イミ グゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成 1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ)プロピ ル] -1H-イミダゾ [4.5-c] キノリン-4-ア ミン50mg(0.139mmol)、4~(ジフェニルメト キシ) ピペリジン・塩酸塩42mg (0.139mol)及 び炭酸カリウム58mg (0.417mmol)をN,Nージメ チルホルムアミド3ml中で、100℃に加熱して7時間 撹拌した。不溶物を沪過して除き、溶媒を減圧下留去し 50 た。残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに付し、

クロロホルム-メタノール (100:1~70:1v/ v) 溶出面分により目的物を集め、溶媒留去後エーテル でトリチュレートして沪取し、1-[3-[[4-(ジ フェニルメトキシ) -1-ピペリジンペンタノイル] ア・ ミノ] プロピル] -1H-イミダゾ [4.5-c]キノ リン-4-アミン20mg(0.0338mml)を白色粉 末 (mp:152~154℃) として得た。 このものの 分光学的データは以下の通りである。

[0106] IR (KBr) car1: 3330, 320 0, 2940, 1640, 1530, 1070, 700 10 1-[3-(6-プロモヘキサノイルアミノ) プロピ 1H-NMR (CDC 13) δ (ppm): 1.50 (2H, m), 1.64 (2H.m), 1.69 (2H.m), 1.84 (2H.m), 2.08(2H.m), 2.19(2H.m)m), 2.20(2H,t,J=7.4Hz), 2.30(2H, t, J = 7.2Hz), 2.70 (2H, m), 3.36 (2H,q,J=6.5Rz), 3.41 (1H,m), 4.5 7 (2H.t.J=7.0胎), 5.45 (2H.bs), 5.49(1H,s), 5.94(1H,t,J=5.8H)z), 7.21-7.37 (11H,m), 7.52 (1H, t,J=7.7Hz), 7.83 (1H,d,J=8.4Hz), 7.90 (1H.s), 7.92 (1H,d,J=8.4版) 【0107】(実施例30)

1-[3-(6-プロモヘキサノイルアミノ) プロピ ル]-1H-イミグゾ[4.5-c]キノリン-4-ア <u>ミンの合成</u>

1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダゾ[4.5 -c]キノリン-4-アミンO.24g(1mol)をN, Nージメチルホルムアミド3 Oalに整備し、6ープロモ カプロン酸0.21g(1.1mol)及び1-(3-ジメ チルアミノアロビル) -3-エチルカルボジイミド・塩 30 酸塩0.29g(1.5mol)を加え、室温で1晩撹拌し た。反応液に食塩水を加え酢酸エチルで2回抽出し、乾 燥(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去した。残渣をエ ーテルさらに水でトリチュレートして沪取し、1 - [3 · - (6-プロモヘキサノイルアミノ) アロピル] -1H ーイミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン50w (0.120mol)を灰白色粉末として得た。このもの の分光学的データは以下の通りである。

[0108] IR (KBr) cr1:3330, 320 0, 1540, 1540, 1395 ¹H-NMR (DMSO-ds) δ (ppm) :1.36 (2 H,m), 1.52 (2H,m), 1.70 (2H,m), 2.00(2H,m), 2.10(2H,t,J=7.0H)z), 3.11 (2H,m), 3.60 (2H,t,J=6. * *8比), 4.59 (2H.t.J=7.0比), 6.56 (2H.bs), 7.25 (1H,t,J=7.4版), 7. 44 (1H,t,J=7.4版), 7.62 (1H,d,J= 7.8比), 7.95 (1H.br), 8.03 (1H.d. J=7.4Hz), 8.20(1H.s) 【0109】(実施例31)

28

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンヘキサノイル] アミノ] アロビル] -1 H-イミ ダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成

ル] ー1 Hーイミグゾ [4,5-c] キノリジー4ーア ミン45曜(0.108mol)、4-(ジフェニルメト キシ) ピペリジン・塩酸塩65mg (0.215mm)) 及 び炭酸カリウム59㎏ (0.430㎜) をN, Nージメ チルホルムアミド3ml中、100℃に加熱して8時間提 拌した。反応液に水を加えクロロホルムで2回抽出し、 乾燥 (NazSO4) 後、減圧下溶媒を留去した。 残渣を アルミナカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホル ムーメタノール(150:1~70:1v/v) 溶出面分 20 により目的物を集め、潜媒習去後エーテルでトリチュレ ートして严収し、1 ー [3 ー [[4 ー (ジフェニルメト キシ) -1-ピペリジンヘキサノイル] アミノ] プロピ ル] -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4-ア ミン28mg(0.0462mmol)を観賞色粉末(mp: 151~155℃) として得た。このものの分光学的デ ータは以下の通りである。

[0110] IR (KBr) car1: 3330, 294 0. 1630, 1540, 1070, 700 ¹H-NMR (CDC 1s) δ (ppm) : 1.31 (2H, m), 1.48 (2H,m), 1.63 (2H,m), 1. 70 (2H,m), 1.86 (2H,m), 2.07 (2 H.m), 2.17 (2H, t, J=7.6kz), 2.20 (2H,m), 2.27 (2H,t,J=7.6Hz), 2.7 1 (2H,m), 3.37 (2H,q,J=6.5Hz), 3.42(1H,m), 4.57(2H,t,J=6.8Hz),5.45 (2H,bs), 5.50 (1H,s), 5.62 (1H, t, J=6.0Hz), 7.21-7.37(11H)m), 7.53 (1H.t.J=7.7粒), 7.83 (1 H.d.J=8.4kz), 7.90 (1H.s), 7.93 (1H, d, J=8.2Hz)

【0111】(実施例32)

製剤:本発明の化合物を含有する軟膏を以下の方法によ り翼製した。

本発明化合物 0.2g ソルビタンモノラウレート (SP-20) 2.0g ミリスチン酸イソプロピル (IPM) 0.4g 白色ワセリン 7.4 g 全量 10.0g

【0112】80℃に加熱したソルビタンモノラウレー※50※ト(SP-20)2gに本発明化合物0.2gを加え撹

29

拝溶解した。これにミリスチン酸イソプロピル(IP M) 0.4gを加えた後、別に加熱溶解(80℃)して おいた白色ワセリン7.4gを加え、撹拌しながら室温 冷却した。

【0113】(比較例1)

2%イミキモド軟膏の作成

80℃に加熱したイソステアリン数5gに米国特許49 88815に記載の方法で合成したイミキモド0.5g を加え撹拌溶解した。これに、加熱溶解(80℃)して おいた白色ワセリン19.5gを加え、撹拌しながら室 10 温冷却した。

【0114】(比較例2)

古草酸ベタメタゾンの外用剤

0.12%リンデロンV軟膏 (シオノギ製薬) をそのま ま使用した。

【0115】(実施例33)

抗ヒスタミン作用

(1) 試験方法

体重300-600gの雄性、Hartley系モルモ ット (購入先:ハムリー)を使用した。試験方法はT. 1 s h i i 6 (Naunyn-Schmiedeberg's Arch. Pharmaco 1.,332,219-223,1986) により報告された方法を一部変 更したものを用いた。モルモットを放血致死させた後、 甲状飲骨から気管支分岐部までの気管を摘出し栄養液で 満たされたシャーレに移す。気管周囲の組織をていねい に取り除いた後、輪状軟骨にそって幅2~3㎜の横印切 片を切り出し、その中の2片から気管鎖標本を作成し た。標本は37℃に加温した栄養液(Krebs bicarbonat e液: NaCl 118.1ml, CaCl: 2.5ml, K H₂PO₄ 1.2ml, KC14.6ml, MgSO₄ 1.0 30 に移し、室温で3500rpmで5分間遮を行い、上澄を mi, NaHCO: 25 ml, glucose 11.1 ml, p H:7.65)を満たした10mlマグヌス容器中に懸重 し、95%O1、5%CO1の混合ガスを通気した。標本 の初期負荷を1gとし、その等尺性張力変化を張力トラ ンスデューサー (NEC San-ei,Type 45196A) 及び歪 圧力アンプ (NEC San-ei, Type 1236) を介してイン ク書レクチコーダー (RIKADENKI R-50) 上に記録した。 【0116】標本は1時間 incubation してからヒスタ ミン(10-6M)を投与して収縮反応を得た。これを数 回繰り返し、標本の反応が安定になったのち実験に供し た。被験化合物を20分間前処置し、被験化合物投与前 後のヒスタミンの収縮高から抑制率を求めた。

【0117】ヒスタミン二塩酸塩は生理食塩水に、イミ キモド(1-イソブチルー1H-イミダゾ[4.5c]キノリン-4-アミン)、塩酸ジフェンヒドラミン 及び本発明化合物はDMSO(ジメチルスルホキシド) に溶解(DMSOのマグヌス容器中での最終遺産は0. 1%) した。

【0118】(2)結果

モルモット気管筋のヒスタミン収縮を50%抑制する被 50 【0123】惹起は初回感作21日後に、0.9%塩化

30

駿化合物の濃度(I Cse値)を以下の表1に示す。実施 例22、24、27、29及び31の化合物はジフェン ヒドラミンと同様にヒスタミン収縮を強く抑制した。 [0119]

【表1】

	X I						
被職化合物	抗ヒスタミン作用(I Caa						
イミキモド	>10 ⁻⁴ M						
塩酸ジフェンヒドラミン	1.5×10-*M						
実施何22	8.4×10 ⁻⁷ M						
突並例24	4.0×10 TM						
突旋例 2 7	1.9×10 ⁻⁷ M						
実施例29	3.4×10-1M						
実施例31	2. 2×10 ^{-†} M						

【0120】(実施例34)

皮膚好酸球浸潤抑郁作用

(1)試験方法

動物は4週齡のBalb/cマウス(雄)を日本クレア (株)より購入し1週間の職化期間の後に実験に供し た。

【0121】のゲニ抗原液の興製

0.9%塩化ナトリウム水溶液20mlにヤケヒョウヒグ ☐ (Dermatophagoidespteronyssinus: International B iologicals, Inc.; Lot.No.14679) 1 gを添加し、3 Oml のホモジナイズボットに移し、氷冷下、4000~45 O O rpaでホモジナイズした(顕微鏡下でホモジナイズ) 溶液を観察し、ダニの原形をとどめない程度までホモジ ナイズした)。ホモジナイズした溶液を50mlの遮沈管 別の遠沈管に移した(溶液A)。この操作を2回繰り返 すことによって、溶液B、溶液Cを得た。精製水(RO 水)で十分洗浄した透析膜 (三光純薬(株): Seamless C ellulose Tubinng) に、溶液A、B. Cをそれぞれ封入 し、4℃で0.9%塩化ナトリウム水溶液に対して一 晩、透析を行った。透析終了後、溶液A、B、Cのタン パク質量をタンパク定量キット (Protein assay Reagen t BCA Kit: PIERCE, Inc.) で測定し、各々の溶液を50 Oμg/elのタンパク濃度になるように、0.9%塩化ナ トリウム水溶液で調製した。これらの3溶液を混合して 15mlのポリプロピレンチューブに10mlずつ分注し、 ダニ抗原溶液とした。この溶液は使用時まで-80℃で 凍結保存した。

【0122】②感作及び惹起

百日せき歯液をダニ抗原溶液に40分の1容量添加したも のを感作溶液とした。感作はマイジェクター(テルモ社 製)を用い、マウスの頸部の皮下にこの溶液を20041投 **与することによって行った。この恐作方法で初回感作を** 合め7日おきに三回感作を行った。

ナトリウム水溶液で200μs/mlのタンパク濃度に開設 したダニ抗原溶液を背部皮内にマイジェクター(テルモ 社製)を用いて50μl投与することによって行った。

【0124】②皮膚回収及び病理標本の観察

惑起48時間後に頸椎脱臼によりマウスを屠殺し脅部の 皮膚を剝ぎ取り、マーキングした部分を中心に1cm四方 に皮膚を切断した。回収した皮膚は10%中性ホルマリ ン鍼衝液(コーニングの15ml 遠沈管使用)に入れ1日 以上室温に放置して固定した。固定した皮膚は、常法に したがってパラフィン切片作成後、ルナ染色を施した (切り出しは体軸に対し垂直方向に皮膚サンプルの中央 と頭側2m上方の2カ所で行った)。標本の観察は光学 顕微鏡(400倍)で、1切片1cm当たりの好酸球数を 計測した。薬剤(被験化合物)による抑制率は以下の式 から算出した。

【0125】抑制率(%)=((基村投与群の好破球数 一被験化合物投与群の好破球数)/基村投与群の好破球数 数)}×100

【0126】の各被験案物の調要

突施例3.2の方法により作製した。

【0127】四薬物投与方法

距皮投与(密封包带法:Occlusive dressing technique*

* (ODT))

マウスをエーテル解酔して背部中央を電気パリカンで皮膚を傷つけないように除毛した。背部中央の窓起箇所にあたる部分にあらかじめ油性マジックで印を付けた。裏剤(被験化合物)の塗布は、背部の印をつけた部分を中心に前投与では3cm四方に、窓起後は窓起部分を中心に2cm四方に塗布した。さらに、塗布部を覆うようにラップをのせ伸縮性テープ(Johnson & Johnson MEDICAL IN C:エラスコチン)で固定した。対照群は基材のみを塗布した。投与量は一匹当たり50両とし、投与スケジュールは以下のように薬起前日より3日間連投した。

32

【0128】惹起前日→惹起日(惹起直後)→惹起翌日 (計3回)

【0129】(2)結果

2%イミキモド軟膏、実施例化合物の2%軟膏、0.1 2%吉草酸ベタメタゾン軟膏の各被酸源物のグニ葱起マウス皮膚好酸球浸潤反応に対する抑制効果を表2、3に示す。実施例の化合物の多くは好酸球浸潤を吉草酸ベタメタゾン軟膏と同等以上に抑制した。

20 【0130】 【表2】

投与案例	748	好職雜數(個/ca)	F#年(1)		
非媒作功物					
非激纪	8	0.33±0.33	-		
基作動物					
ダニ重紀					
基材飲管	5	519. 8±129. 96	_		
2%イミキモド教育	_	154.0± 33.22	70. 37		
実施例22の化合物(25枚音)			54. 29		
0.12%古草酸ペタメタゾン飲物			49. 67		

[0131]

※ ※【表3】

投与集物		710	好酸球數(個/ca)	印制字(X)
非基作動物		T		
非意思	(std)	2	12. 60±8. 00	_
建作動物				
ゲニ製化				
基材軟膏	(cont)	7	371.42± 71.03	_
実施例22の化合物(2%飲膏)	5	217. 40± 86. 57	41.46
英華何24の化合物(2%收費)	5	61. 80± 11. 84	88. 86
実施例27の化合物(2%飲膏)	5	235. 60± 97. 18	36.56
実施例29の化合物(2%数膏)	5	362.00± 97.75	2. 53
実施例31の化合物(2%饮膏)	4	159.75±131.80	56. 99

遊紀2日後の好職球散を各群 soun±S.E. で示した。

【0132】(実施例35) 2相性耳浮腫抑制作用

(1) 試験方法

★動物は4週齢のBalb/cマウス(雄)を日本クレア (株)より購入し1週間の膜化期間の後に実験に供し

★50 た。

10

【0133】 ①基件及び表記

B作及び窓起は澤田らの方法に準じて行った(アレルギー、43(8)、p1099.1994)。すなわち、卵白アルブミン(OVA)1μgと水酸化アルミニウムゲル(alum)4 mgを含む生理金塩液250μ1を腹腔内投与して操作した。さらに、2週間後に同様の方法で退加速作を行った。窓起は2回目の感作10日後にエーテル解散下に5μgOVA(20μ1)を耳に皮内注射した。窓起においては、注射の影響を除くためOVAの代わりに生理金塩液のみを投与する群を設けた。

【0134】 ②2相性耳浮腫反応の測定

OVAで惹起すると1時間と24時間後にピークとなる 耳浮腫反応が生じるので、このときの耳の厚みをダイア ルシックネスゲージを用いて測定し、これらの厚みに対 する薬物と被験化合物の効果を検討した。

【0135】四率物投与方法

案物及び被験化合物は1%カルボキシメチルセルロース (CMC)に懸濁し、激起24時間前と2時間前に経口 あるいは腹腔内に投与した。溶媒コントロール群には1 %CMCのみを投与した。そして以下の式より案前(被 20 験化合物)により抑制率を算出した。

【0136】抑制率(%) = ((OVA惹起取物投与群の耳の厚み-生食惹起溶媒投与群の耳の厚み)/OVA

34

惹起溶媒投与群の耳の厚み-生食惹起溶媒投与群の耳の 厚み))×100

【0137】(2)結果

表4に示す過り、実施例22の化合物は32m/kgの経口あるいは腹腔内投与で即時型及び運発型の耳浮腫反応を同用量のイミキモドよりも強く抑制した。

[0138]

【表4】

- 2

投与案物	货与量	开放	神師本 (火)		
			即時望	23.2°	
イミキモド	Sing/kg ip	4	. 0	16.4	
実施男22	Stag/kg ip	4	91.8	100.0	
	time/kg po	5	28.6	41.4	
デキサメクソ	1 11/4 10	4	23.8	64.4	

[0139]

【発明の効果】上述した適り、本発明により新規なアミド誘導体が得られる。本発明のアミド誘導体は、抗ヒスタミン効果及び好散球浸潤抑制効果により、即時型及び遅発型のアレルギー反応を強く抑え、特にアトピー性皮膚炎の治療に有用である。

フロントページの続き

(72)発明者 飯塚 貴夫

神奈川県足柄上郡中井町井ノ口1500番地 テルモ株式会社内 L5 ANSWER 1 OF 1 CAPLUS COPYRIGHT 2000 ACS

AN 1997:542873 CAPLUS

DN 127:248129

TI Preparation of imidazo[4,5-c]quinoline-containing amides and their intermediates and pharmaceuticals for atopic dermatitis

IN Nanba, Ryoichi; Ishii, Takeo; Nishida, Hitoshi; Iizuka, Takao

PA Terumo Corp., Japan

SO Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 18 pp.

CODEN: JKXXAF

DT Patent

LA Japanese

FAN.CNT 1

	PATENT NO.	KIND	DATE	APPLICATION NO.	DATE
PI	JP 09208584	A2	19970812	JP 1996-13113	19960129 <
os	MARPAT 127:24812	9			

GI

AB Title compds. I (X = H, halo; m = 1-9; n = 2-12), which show eosinophil infiltration inhibition and antihistaminic activity, are prepd. Eight types of intermediates for I are also claimed. An EtOH soln. contg. 0.12 g 1-[3-(acrylamino)propyl]-1H-imidazo[4,5-c]quinoline-4-amine (prepn. given), 0.13 g 4-(diphenylmethoxy)piperidine.HCl, and NaHCO3 was refluxed overnight to give 75 mg I (X = H, m = 2, n = 3), which in vitro inhibited histamine-induced contraction of tracheal muscle of guinea pig with IC50 of 3.4 .times. 10-7 M, vs. 1.5 .times. 10-7 M, for diphenhydramine.HCl. An ointment contg. I was formulated.

THIS PAGE PLAN! (USPTO)